

# EP0197514 Dip Desc







## Pharmaceutical composition for use in increasing bone mass.

Patent Number: F EP0197514, B1

Publication

1986-10-15 date:

NEER ROBERT M; POTTS JOHN T JR; SLOVIK DAVID M Inventor(s):

GEN HOSPITAL CORP (US) Applicant(s):

Requested

☐ JP62000033 Patent:

Application

EP19860104562 19860403 Number:

Priority Number

(s):

**IPC** 

Classification: A61K37/24

A61K38/29 Classification:

AU5561686, AU599905, CA1288695, DE3686343D, DE3686343T, Equivalents:

☐ DK155686, ☐ DK172816B, ☐ IE59620, IL78342, JP2531505B2,

JP7072138B, T JP7179358, PH23720, ZA8602510

Cited patent(s): EP0110294; US4241051; US3956260

US19850720018 19850404

### **Abstract**

A method for increasing bone mass in a human afflicted with osteoporosis or a similar disease which comprises administering to the human so afflicted an effective amount of a composition comprising a parathyroid hormone or physiologically active fragment thereof, or equivalents thereof, in combination with either (a) a hydroxylated Vitamin D compound, or a structual or functional analogue thereof, or (b) a dietary calcium supplement. Pharmaceutical compositions containing the necessary components are also disclosed.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

## 卵日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-33

@Int\_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

每公開 昭和62年(1987)1月6日

A 61 K 37/24

AEG

7138-4C ×

審査請求 未請求 発明の数 2 (全12頁)

69発明の名称 骨質量增加用医薬複合剤

> @特 願 昭61-78048

20世 願 昭61(1986)4月4日

図1985年4月4日9米国(US)90720018

優先権主張

砂発 明 者 ジョン、テイー、ポツ ツ、ジユニア

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ニユートン、チェ

ストナツト、ストリート 129

ロバート、エム、ネア 砂発 明 者

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ケンブリッジ、リ

ーデセル、アベニユ 9

ザ、ゼネラル、ホスピ ⑪出 願 人 タル、コーポレーショ アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ポストン、フルー

ツ、ストリート(番地なし)

弁理士 佐藤 一雄

外2名

砂代 理 人 最終頁に続く

### 明細書の浄苺(内容に変更なし)

1. 発明の名称

骨質量增加用医薬複合剤

- 2. 特許請求の範囲
  - 1. (イ)ヒドロキシル化ピタミンD化合物、 または

(ロ) 非路性カルシウム塩 と狙み合わされた副甲状腺ホルモンまたはその生 理学上活性なフラグメントを含む医薬複合前。

- 2. 該湖甲状腺ホルモンフラグメントがヒト または動物から得られる副甲状腺ホルモンの最初 の34アミノ酸残基より成るペプチドである、特 許請求の範囲第1項記載の医薬複合剤。
- 3. 我ホルモンフラグメントがヒトから待ら れる、特許請求の範囲第2項記載の医薬複合剤。
- 4. 該フラグメントが下記のアミノ設配列を 有する、特許請求の範囲第1項記載の医薬複合剤。

H, N-Ser-Val-Ser-Glu-Ile-Gin-10 Leu - Met- His- Asn- Leu- Gly- Lys-15 His - Leu-Asn-Ser-Met-Glu-Arg-Val - Glu- Tro- Leu- Arg- Lys- Lys-30 Leu - Gin-Asp-Val-His-Asn-Phe-COOH

- 5. 該複合剤が100~700単位の副甲状 腺ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲 第1項記載の医薬複合剤。
- 該複合剤が200~600単位の副甲状 膣 ホルモンフラグメントを含む、特許 請求の 範囲 第2項記載の医薬複合剤。
- 7. 該複合剤が400~500単位の間甲状 雌ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲 第3項又は第4項記載の医薬複合剤。
- 8. 該複合体が1-ヒドロキシピタミンDま たは1.25-ツヒドロキシピタミンDを含む、

特許請求の範囲第1項記載の複合剤。

- 9. 核ビタミンD化合物が1.25-ジヒドロキシビタミンDである、特許請求の範囲第1項の複合剂。
- 10. 該複合別が該ビタミンD化合物
  0.05~150μgを含む、特許請求の範囲第
  1項記載の複合剤。
- 11. 該複合所が該ビタミンD化合物
  0.05~3.0μgを含む、特許請求の範囲第8項記載の複合剤。
- 12. 該被合列が該ビタミンD化合物 0.05~2.0μgを含む、特許請求の範囲第 9項記載の複合剤。
- 13. 該複合剤が非海性対イオンに結合したカルシウムを含む、特許請求の範囲第1項記収の複合割。
- 14. 該非所性対イオンが炭酸塩、クエン酸塩、リン酸塩、グルコン酸塩、乳酸塩、塩化物およびグリセロールリン酸塩である、特許請求の範囲第13項記載の複合剤。
- 19. 第一の容器は副甲状腺ホルモンのペプチドフラグメントを含む、特許請求の範囲第17 項記数のキット。
- 20. ペプチドフラグメントは副甲状腺ホルモンのアミノ末端から最初の34アミノ酸残基からなる、特許請求の範囲第19項記載のキット。
- 21. 相乗薬剤はヒドロキシル化ピタミンD 化合物である、特許請求の範囲第17項記収のキット。
- 22. 鉄化合物が1-ヒドロキシピタミンDである、特許請求の範囲第21項記載のキット。
- 23. 該化合物が1.25-ジヒドロキシピタミンDである、特許請求の範囲第21項記収のキット。
- 24. 相乗楽剤がカルシウム補助食である、 特許請求の範囲第17項記載のキット。

- 15. 該複合剤が該カルシウム塩12.5~ 50 maolesを含む、特許請求の範囲第1項記載の 初合剤
- 16. 該カルシウム塩が炭酸カルシウムである、特許請求の範囲第14項記載の複合剤。
- 17. 一以上の容器を動かないように収納するために区画化されたキャリアからなる骨質量を 増加させる組成物の投与用キットであって、
  - (イ) 第一の容器あるいは一選の容器はヒト または他の動物から入手可能な副甲状腺ホル モンを含み、
  - (ロ) 第二の容器は副甲状腺ホルモンと相乗 的に作用して骨質量を増加させる薬剤を含み、
  - (ハ) 第三の容器は数キットの成分を再構成 させるかあるいは希釈するための観衝液を含く む

ものである上記キット。

18. キットは第一の薬剤および第二の薬剤を投与するための手段を含む、特許請求の範囲第 17項記載のキット。

### 3. 発明の詳細な説明

## 発明の背景

### 発明の分野

本発明は骨粗鬆症 (osteoporosis) のヒトにおける骨質量増加方法に関する。

#### 従来技術の説明

骨粗螺症は、類骨(osteoid)対骨質の組織学的 正常比に比べて単位体積当りの骨質量が減少する という特徴をもつ様々な疾患群の機当りの最めたる。 たちの疾患による影響は、単位体積当りの最めた。 分な機械的支持強度以下のレベルにまで減少した。 分な機械的支持強度以下のレベルにまそ人にある。 分な機械的支持である。骨粗難症は老人にあった は特に重要な病的原因となる。 最も発生しば成ちた は状は、脊椎、特に腰部及び胸部の脊椎領域にお ける崩壊に起因する弯面痛及び脊椎変形である。

骨粗鬆症に一般に存在する周短は、正によたつき歩行(staggering)である。米国だけでこの疾患の症状を示す者が数百万人いるとみられている。この疾患は老齢化、特に女性に必然的に伴うものらしく、発病率は予想される人口の老齢化に伴い

様々な方法が、従来技術において、骨配螺症をもつとトの骨質量を増加することについて 論じられてきた。これらの治療には、フッ化ナトリウム、アンドロゲン、生物学的に活性な副甲状腺は合き、フッ化サルトニンの投与法がある。フッ化ナトリウム治療では、カルトニンの投与にからの治療では、現るである。フッ化ナトリウム治療では、設骨質量及び骨燥を増加させるが、設骨質量及び骨燥を増加させるが、

エルセピア/ノース・ホランド・バイオメディカル・プレス(Elsevier /North-Holland Biomedical Press)が1981年に出版したモノクローナル抗体と免疫試験の発展 (Monoclonal Antibodies and Developments する効果は不確実であって、骨軟化症の高度の危 険性を帯びるとともに他の望ましくない倒作用を きたす

骨質品を増加させるこれらの骨粗鬆症治療法の他に、骨質存在量を維持するための方法が知られている。これらの方法としては、エストロゲンもしくはカルシウム単独、又は1 - ヒドロキシビタミンD3 もしくは1。25 - ジヒドロキシビタミンD3 単独の使用がある。

これらの先行方法を開示しいと、型的なな文献には下記のものがある。プラッガー(Brugger)らの米国特許第3、956、260号明 糖書は骨粗な定治のための合成ポリベブチドの製造及び使用法について関係である。クリスティは本発明のものとは無関係である。クリスティ(Christie)らの米田特許第4、241、051号明和書は、耳の表行することについて示している。リープら、プリティッシュ・メディカル・ジャーナル、第280巻、第1340頁、1980年

In Immunoassay)第239頁において、リープらは、上記研究で明らかになったいくつかの問題に答える形で、自らの進展について報告している。著者らは、彼らのカルシウム陽管吸収実験では骨粗難症について考えられる欠点を指摘すると述べ、更に例えば、hPTH未投与期間内に過量の1。 25-(OH)2 ピタミンD3 を投与してこの欠点を解消することが必要であるかもしれないと推測している。

へフチら、クリニカル・サイエンス、第62巻、第389頁、1982年(Hefti et al...
Clinical Science. 62:389(1982))は、副甲状腺ホルモン又は1.25-(〇H)2ピタミンD3が添加された高カルシウム食を用い、骨粗矯定であること以外は正常な成体ラットを使用した研究について記載している。著者らは、これらの研究では体内カルシウム及び骨格質の関切が見られたが、骨割粉定の逃行中に減少した各々の骨梁の再生はなかったと報告している。エンドーら、ネーチャー、第286巻、第262頁、

ALCOHORS SERVICE STATE OF FURTHER AND A SERVICE

1980年(Endo et al. Nature , <u>286</u>: 262 (1980) )は、翻甲状腺ホルモン(PTH)と一緒にピタミンDの代財産物を用いてインピトロでの母形成を促進させることについて論じている。しかしながら、PTH及び1, 25 - (OH) <sub>2</sub> ピタミンD<sub>3</sub> によるこれらの治療は、母の再石灰化を促進させるという点で、PTH単独よりも効果がなかった。

レーダーら、カルシファイド・ティシュー・インターナショナル、第29巻、第1号、第21頁、1979年(Rader et al. Calcified Tissue International 29 (1):21 (1979) は、カルシウム 食と別甲状腺 地間 地域の では 1 の では なっての、甲状腺及び 別甲状腺 切除ラットの 治療 たってのいて 記載している。 産産が の 治療では 1 、25 - (OH) 2 ビタミン しる 産 が の 治療では 1 、25 - (OH) 2 ビタミン しる では を促進での 空弱の 出現に よって 明らかに なる 骨 吸収を発生させる ことも見出された。 ラットで は、 の で を で 成 、 即 5 骨 透 質 形成に 対 し 効果が な かった

43巻、第5号、第696頁、1967年(P.cc het ct al., American Journal of Medicine, 43(5):696(1967))は、ビタミン Dが骨形成よりも骨吸収に対して効果を発揮する ためには最小限の副甲状腺ホルモンが必要である と述べている。マーゴブら、パイオケミカル・ア ンド・パイオフィジカル・リサーチ・コミュニケ ーションズ、第62巻、第901頁、1975年 (Mahgoub et al., Biochemical and Biophysical Research Communications . 62:901(1975)) において、若者らは 実験法について記載し、更に、活性ビタミンD代 財産物 (25 - OHピタミンD 2 及び1. 25 -(〇日), ピタミンD、) は、顔甲状腺ホルモン の効力を増大させて、培養ラット胎児骨報胞のほ 状AMP鱼を増加させると述べている。

しかしながら、これらの方法はいずれも、骨和 軽症及びその関連疾患に対して臨床的に利用可能 な治療技術を提供するものではなく、望ましくな い間作用をよく引き起こした。その結果、研作用 ウォングら、サージカル・フォーラム、第30巻、第100頁、1979年(Wong et al., Surgical Forum, <u>30</u>:100(1979))は、甲状腺及び副甲状腺切除イヌに毎日副甲状腺曲出物を筋肉内投与するか、又は1,25-(〇日)2 ビタミンD3 を軽口投与し、阿時に甲状腺補充療法を行なうと述べている。これらの治療におけるカルシウム食の吸収性の効果は、骨粗器定に関してではなく、副甲状腺機能に関して論じられている。

ピーコックら、ピタミンD・プロシーディングス・ワークショップ、イー・ノーマン出版、第411頁、1977年(Peacock et al., Vitamin D Proceedings Workshop., E. Norman, Ed., p. 411(1977))は、組積培養のマウス顕蓋骨に対するピタミンD代財産物及び即甲状腺ホルモンの吸収効果に対するカルシトニン及びステロイド系性ホルモンによる用害について開示している。ペチェットら、アメリカン・ジャーナル・オブ・メディシン、第

が吸小限で一般的に有効な治療法の必要性が未だ に存在しているのである。

#### 発明の要旨

したがって、 骨粗 繋 症の ヒト に対 し 骨質 風 を 増加 させるような 方法 を 提供 すること が 本発明の目的である。

骨粗螺症のヒトに対し骨質量を増加させるため に使用することができる医薬組成物を提供することも本発明のもう一つの目的である。

以下の記載から更に容易に明らかとなるように、本発明のこれらの、そして他の目的は、ヒトの母質を増加させる方法を提供することによって遊成されたのであるが、その方法とは、副甲状腺ホルモン又はその生理学上活性なフラグメントもしくはその等価物を、(a)ヒドロキシル化ピタリンとはその物、又はその構造的もしくは機能的類似なるのに、投与することからなるものである。

## 好ましい態様の説明

本発明者らは、この効果を達成するための従来

木発明は、骨粗器症として分類されるすべての 疾患、特に、閉程摂骨粗器症、老人性骨粗器症、

ものではなく、天然型をもとに合成されたもので あってもよいことを意味する。

"フラグメント"という語は、具体的に示したものより大きいか又は小さい化合物を除く意味ではなく、天然副甲状腺ホルモンから入手可能なすべての成分、即ち天然化合物自体の大きさより小さいか、それ自体の大きさか又はそれより大きいすべての成分を包含した意味である。

PTHFにはまた、副甲状腺ボルモンに関連した活性を保持する化学的に修正された副甲状腺ホルモンのフラグメントを含む。必要とされる活性は骨形成促進作用である。考えられる修正型としては:

(1) ヒトPTH分子の34番目から84番目まで又はそれを越えた位置のカルボキシルアミノ酸の伸長、あるいはアミノ末端の仲長、あるいは他の望ましい性質を生じるアミノ酸の 置扱、例えばカルボキシル末端における α ・ カルボキシルアミドのようなもの、を有する PTHF・望ましい修正は、代期を遅延せし 本発明方法に含まれる第1の成分は"別甲状腺ホルモン"又はそのフラグメントであり、以後"PTHF"と略記する。PTHFは、ヒト又はその他の存権動物から入手可能な副甲状腺ホルモンの最初の26個、28個、34個又は他の生理学上活性なアミノ酸数(アミノ末端からの数)からなる。

"入手可能な"という語は、PTHFは必ずし も動物が産生した剝甲状腺ホルモンから得られた

め、及び/又は、インピポ活性を高めるもの でなければならない。

- (2) 1~38個のアミノ酸が伸長され、レセプター結合能、即ちモル当りの活性を高めたP THF:
- (3) 代謝を遅延させてインピポ活性を高めるためにD-アミノ酸が超換されたPTHF:
- (4) 皮膚、粘膜又は胃腸管からの吸収性を高めて非経口注入する必要性を解消させるために 化学的に修正されたPTHF;及び
- (5) PTHFの生理学上許容される塩及びエステル類

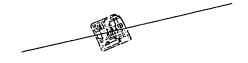
哺乳動物から入手可能なPTHF1 -34)は、誘導体のような他のタイプの説は、誘導体のような他のタイプの説に好ましていまりも一般に好ましていました。 と下説甲状腺ホルモンの最初の34個のアドリーの というなるPTHF(以後、"トPTHF1-34"と略記する)の使用は、ヒトに使用する日の好ましいとなるには特に好ましい。その他の好ましいPTHFに、下記の望ましい性質の一部又は全部を有する ものである:必要とされる話性面での作用の向上、 投与簡易性の向上、潜在的副作用を減少せしめる 選択性の向上、及びヒトにおける反免疫作用を回 避するための抗原性の低下。下記式のPTHF分 子は特に好ましい:

H<sub>2</sub> N -  $\frac{1}{5}$  er - Val - Ser - Glu -  $\frac{5}{1}$  le - Gln - Leu - Met - His -  $\frac{1}{4}$  Sn - Leu - Gly - Lys - His -  $\frac{1}{5}$  Eu - Asn - Ser - Met - Glu - Arg - Val - Glu - Trp - Leu - Arg - Lys - Lys - Leu - Gln -  $\frac{3}{4}$  Sp - Val - His - Asn - Phe - COOH

て定義づけられる。各種PTH類似物の効力比は 各々の検定法毎に異なる。"単位"はチック高力 ルシウム血症検定に基づき表わされている。

他のPTHF分子についての投与周範囲は、ヒトにおいて骨再形成を促進するのに充分高い範囲であるが、正味の骨吸収を起こしたり、あるいは骨無関質の混動化により高カルシウム血症又は高カルシウム尿症を起こすほどの高い範囲ではない。 カルシウム尿症を起こすほどの高い範囲ではない。 カアTHF1-34以外の化合物の投与異は、体 重を基準とし、または適切に確立された多照標準 によって決定することができる。

本発明のヒドロキシル化ビタミン D 化合物には、
1 - α - ヒドロキシビタミン D 3 、 1 - α . 2 5
- ジヒドロキシビタミン D 3 及びそれらのビタミン D 2 類似物:即ち、1 - α - ヒドロキシビタミン D 2 及び1 - α . 2 5 - ジヒドロキシピタミン D 2 を含む。これらの分子は下記式を有する:



CH<sub>2</sub>

1 - α - ヒドロキシ 1 - α, 25 - ジヒドロ ビタミンD キシビタミンD

上記式中、C-22とC-23との結合は単結合でも二重結合であってもよく、更に式中、XはHでも-CH、であってもよい。

これらのヒドロキシル化ビタミンD分子の特性を保有した化学的変換物は等価物とみられる。好ましい変換物は、上記化合物のグルクロニド及びは、ジヒドロタキステロール、ビタミンDの5。6・トランス体、並びに、多はなの世界をヒドロキシル化していなくても思がなってカルシウムの監管吸収を促進すること変換のできる。最も好ましいものは、投与转了後、短

ピタミン D 成分の投与母範囲は、ピタミン D の特 散的効果、特に骨粗器定題者において向上したカルシウム 腐 管吸収性を充分に発揮するような ものであるが、 高カルシウム尿症又は高カルシウム血症を起こすほどの大量な範囲ではない。 各 程ピタミン D 類似物の可能投与最絶阻は 数 1 に示されている。



		1
表		

		æ Ba	
ピタミンD類似物	広い範囲	好ましい 絶 囲	最も好ましい に 囲
1-α, 25- (OH) 2 ビタミンD3 又は 1-α, 25- (OH) 2 ビタミンD2	0.05 ~ 2.0	0.1~ 1.0	0.25 ~ 0.50
1 - α - ΟΗピタミンD <sub>3</sub> 又 は 1 - α - ΟΗピタミンD <sub>2</sub>	0.05 ~ 3.0	0.1~ 1.5	0.25 ~ 0.75
25 - OHピタミンD3 又は 25 - OHピタミンD2	10~150	20~100	20~50
ピタミンD <sub>3</sub> 又・は ピタミンD <sub>2</sub>	3日毎に1250 ルタ〜 3750ルタ/日	1250 µ g ~	1250µg×3
ジヒドロタキステロール	0.2~ 1.2 啊/日	0.2~ 0.6 <i>呵</i> /日	0.2~ 0.4 啊/日

a 他に記載がなければ単位μg/日

が役与されたときにに対して対する。遊りできる。遊りできる。遊りできる。遊りできる。遊りできる。遊りできる。遊りできる。遊りできる。遊りでは、乳酸塩、カルシウムと酸塩、カルシウムのは、乳酸塩、カルシウムのは、乳酸塩、カルシウムのは、乳酸塩、カルシウムのは、乳酸塩、カルシウムのは、乳酸塩、カルシウムのは、乳酸塩、カルシウムのは、乳酸塩、カルシウムのは、乳酸塩、 1 日当りの許容上限値は2000mpカルシウム/日である。

本発明方法の適用は、本発明方法に使用するための成分を含有した医薬複合剤によって補助される。このような医薬複合剤は従来技術では示唆されていなかったが、それは特定の成分複合剤の使用を伴う本発明方法が従来技術では未知であったためである。

ここで用いられる"医薬複合剂"とは、典型的な和成物のように本発明の2成分の完全な混合物のみならず、キット又は医薬バックの形のような非混合的組合せをも含む意味である。

《诗·文·李·诗·诗·文·经理中的《宋·魏基》,如第4、《宋·魏文》的《《史·文·》。

本発明で使用される"カルシウム補助食"とは、 1日の許容食温証として進められる風以上のレベ ルで通常の食事にカルシウムを蒸加したものを意 ・ 味する。正常な成人では、推奨できる1日の許容 借は20~25 anolカルシウム/日で閉程後の女 性ではわずかにあくなるが、米国の成人における カルシウムの慣用的摂取量はわずかに12~18 BBOI/日である。多くの骨粗器症のヒトでは、腸 管のカルシウム吸収能が低いため、このような穏 過条件以下のカルシウム食では彼らの骨粗鬆症を 悪化させるにしかすぎない。したがって、成人の ためのカルシウム補助食としては、食事及び補助 食の総軽口摂収量を38~50mmol/日まで増加 させるように充分なカルシウムを投与することを 含む。カルシウム補助食が用いられる場合は、カ ルシウムは無菌性の形で投与される。ここで述べ る投与恣度は実際のカルシウム員に関するもので あり、使用される現実の化合物の投与速度は投与 すべき化合物の式量から簡単に計算することがで きる。ミルク又はカルシウムの無毒性塩は、それ

典型的な本発明の医薬混合相成物は、ヒドロキシル化ビタミンD化合物あるいはカルシウムを相合なたしての使用に適した形のカルシウムと相合されたPTHFを含有する。相成物は更に医薬上許容される単体を含有していてもよく、また、経口サインのは、PTHFを含有していてもよい。

を 製剤させるのに 的した 形態 として は、 特製水のように 従来一般に 使用される 不活性 希釈剤を含有した、 乳剤、 整濁剤、 シロップ及びエリキシルがある。 不活性 希釈剤以外に、 このような 組成物は、 固潤剤、 乳化剤、 懸濁剤、 甘味剤、 香味剤及び芳香剤のようなアジュパントをも包含することができる。

本発明は、本発明の薬剤又は本発明の成分を含有する医薬組成物の製造方法にも関するものであるが、ここで薬剤とは骨質量を増加させるために使用されるものをいう。

本発明での投与に限して使用される物質は、、理的には、キットの製造に適している。このようなキットは、バイアル・チューブその他のような1以上の容易手段を動かないように収納するとために区面化された運搬手段からなっていてもよるく、弦響手段の各々は、、弦響素の投与のためのシリンの6棋成される。

D<sub>3</sub> (1.25-(OH)<sub>2</sub> D<sub>3</sub>) O.25μ9 を投与した。4人目の患者には、高カルシウム摂取(総摂取量5 O maol Ca /日以上)を受けさせる一方で、周型の潮甲状腺ホルモンフラグメントを投与した。カルシウムとリンのバランスを考強したこれらの治療の効果は表2に示されている。 骨密度に関するこれらの治療効果は表3に示されている。

例えば、容器手段の一つは、 凍結 乾燥品又は溶液の副甲状腺ホルモンフラグメント (1 - 3 4 )を含有することができる。 第二の容器は、 ヒドロキシル化ピタミンD化合物、 又は錠剤もしくは溶液のカルシウム 補助食を含有することができる。 運搬手段は、 キット内の凍結 乾燥成分を再水和するための緩衝液を含有した第三の容器を有していてもよい。

上記の関示は本発明を一般的に説明する。更に 完全な理解は下記具体例を参照して得ることがで きるが、下記例はここでは説明だけの目的で挙げ られているのであって、他に指摘のない限り限定 させるためのものではない。

#### 9 1

本発明の方法および組成物の効果をヒトの患者で調べた。骨脂粉定の3人の成人男性に、正常のカルシウム食(15~20mmol/日)をとらせる一方で、6~12か月間にわたり毎日ヒト謝甲状腺ホルモンフラグメント(トPTHF1・34)500単位及び1,25-ジヒドロキシピタミン

表 2

	<u>患 者 1</u> hPTH+ 1.25-(OH),D		<u>思 者 2</u> hPTH+ 1, 25- (OH), D		<u>思 者 3</u> hPTH+ 1, 25 - (에) , D			<u>数 者 4</u> hPTH+ Ca>2g				
	治療前	•	Δ		治療中	Δ		治療中	Δ		治魚中	Δ
カルシウム												
血清(19%)	9. 19	9.44	+0.25	9. 24	8.75	49	9. 7	9.3	-0.4	9. 32	9. 46	+0.14
尿 ( <i>Pg/</i> 日)	255	400	+145	191	243	•52	237	297	+60	288	372	+84
バランス・			4.									
(#9/日)	-114	-61	+53	-320	+114	+434	-110	-223	-113	-199	+131	· +330
吸収量(町/日)	136	339	+203	-129	345	+474	103	123	+23	90	499	+409
<u>リーン</u>												
血清(19%)	4.34	3.99	35	3.52	3.56	+. 04	4.5	4.0	-0.5	3.55	3, 59	+0.04
尿(吗/日)	1028	1073	+45	805	548	-257	459	768	-309	1339	1400	+61
バランス											-	
(弯/日)	-254	-142	+112	-26 <b>2</b>	+213	+475	173	-90	-263	+33	+188	•155
吸収量(約/日)	774	931	+157	542	745	+203	632	679	+47	1372	1587	+215

カルシウムバランスの改善については表2に示されている。カルシウムバランスの一貫した改善
効果の観察が失敗したのは、推奨されるカルシウムの脳管吸収量を増加させる処理をせずに副甲状腺ホルモンを投与した場合に見られた一つの否定変因であった。

3人のこれら同様の患者の前腕において、骨皮 質密度が維続して維持されていることは表3に示 されている。コントロール剤定は各人について数 か月にわたり行なわれたが、治療効果は数か月の 関係で行なわれた剤定値にも反映されている。

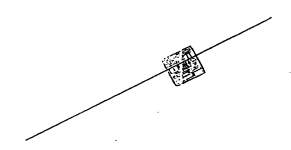


表 3

#### 1/3末端の骨密度(タ/四3)

	患者 1	患者 2	患 者 3	息者 4
コントロール	0.75	0.74	0.80 •	. 625
	0, 75	0. 79	0.74	. 63
		0.78		.613
治療中	hPTH+	hPTH+	hPTH+	hPTH+Ça
1024.1	(1, 25 - (OH), D)	(1.25-(OH) <sub>2</sub> D)	(1.25-(OH), D)	
	0.67	0.79	0.71	. 61
	0.71	0. 82	0. 71	. 65
•	0, 69	0.83	0.69	. 60
	0.72		0.73	. 67
	0.74	- <u>-</u> -	0. 70	
治療後	0. 75	0.83		
	(4か月間未治療)	(1年間未治療)		

治療開始2-1/2年前

## 表 4

## 治療11か月の骨密度

	105 10 101 1	14 14 BU 5				
L 1	91.1	90.7				
L 2	88.0	90.2				
L 3	83.2	90.7				
治療17か月後の骨密度						
L 1	1 1 1	107				
L 2	9 9	107				
. 2	106	0.7				

## 治療教了時の母密度

L 1	104	109
L 2	1 1 0	104
L 3	106	107

表4に示された治療11か月後の針密度は、この患者の年令の男性平均よりも標準儲差が約2低い。本発明方法による治療終了時の骨密度器定領は、9か月の治療期間後と比べて、約20%の骨密度の上昇が見られる。

## <u> 2</u>

特発性骨組就症の5人の成人男性を、例1に記 初した投与量にて、 h P T H F (1 - 3 4 )及び 1 . 25 - (O H )2 D 3 (患者5~8 )、又は h P T H F (1 - 3 4 )及びカルシウム(患者4) で治療した。この試験結果は図1に図示されてい る。各質性体は骨燥密度測定値はK2 H P O 4 に 換算して示されている。すべての患者が、治療期 闘中、椎骨樂密度の若しい増加を示した。

 月目に骨密度を測定したところ、この患者の骨密度は再び低下した。このことは更に、脊椎の骨梁 密度に及ぼす骨粗器症の影響を解消させる本発明 の組合せ療法の有効性を示すものである。

思者 7 及び 8 では、治療前に 育様の破損があったため、数個の機骨については 測定が不可能であった。これらの図は、これら患者の骨楽密度に対する 漸進的で一貫した改善効果を示している。

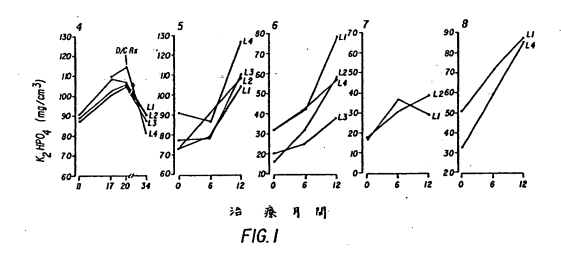
骨皮質密度を、これら同一の患者の前腕において、治療前及び治療中3か月毎に研定した。密度 選定では一定の変化は見られなかった。

本発明はこのように充分に関示されているが、 前記発明の精神又は範囲から逸脱しない限り、多 くの変更及び修正を加えることができることは当 業者にとって明らかであろう。

#### 4. 図面の簡単な説明

図は、特発性骨粗鬆症の5人の成人男性における、本発明の治療に伴う骨栗密度の変化を示すグラフである。

## 図面の浄書(内容に変更なし)



第1頁の続き

⑤Int\_Cl.4 識別記号 庁内整理番号 #(A 61 K 37/24 31:19 7330-4C 31:59 7252-4C 31:66 7252-4C 33:10 7252-4C 33:14) 7252-4C

⑦発 明 者 デイビッド、エム、ス アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ニユートン、ダド ロビク リー 85

手続補正酶(カホイ)

昭和61年 7 月23 日

特許庁長官 鬼田 明 雄 殿

1. 事件の表示

昭和61年 特許 颐 第78048身

2. 発明の名称

母 質 量 增 加 刖 医 薬 複 合 剤

3. 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

ザ、ゼネラル、ホスピタル、コーポレーション・

4. 代 理 人

東京都千代田区丸の内三丁目 2 巻 3 月 電話東京(211)2321 大代表

6428 弁理士 佐 藤 ~

5. 補正命令の日付

昭 和 61年 6 月 4 日 (発送日 昭和61年 6 月24日)

6. 補正の対象

斯切の特許出頭人の間、委任状、明細度、層面:

7. 福正の内容

(1) 別紙の通り

(2) 明細掛および図面の浄α (内容に変更なし)

CONTRACTOR CONTRACTOR AND CONTRACTOR AND CONTRACTOR AND AND CONTRACTOR AND AND CONTRACTOR AND AND CONTRACTOR AN

				,
				·
		,		
			·	
÷				
		w.		
÷			٠.	